PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2002-148261

(43)Date of publication of application: 22.05.2002

(51)Int.CI.

GO1N 33/49 C09K 11/06 GO1N 15/14 GO1N 21/64 GO1N 21/78 GO1N 33/48 // GO1N 33/50

(21)Application number: 2000-341309

(71)Applicant : SYSMEX CORP

09 11 2000 (22)Date of filing:

(72)Inventor: TSUJI TOMOHISA MORI YUUJIYO

SAKATA TAKASHI HAMAGUCHI YUKIO

(54) METHOD FOR CLASSIFYING AND COUNTING ABNORMAL CELL

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a method by which white blood cells can be measured, and at the same time, abnormal cells, such as erythroblasts, large-sized platelets, hemolysisresistive red blood cells, damaged white blood cells, aggregated platelets, etc., can be classified

and counted simultaneously. SOLUTION: In this method, abnormal cells are classified and counted, in such a way that (1) a blood sample is treated to the extent that treated red blood cells do not become obstacles to measurement and mixed with an aqueous solution composed of a red-blood cell dissolving agent, which sets white blood cells and abnormal cells to ideal states for staining and a surface active agent and (2) the mixed solution is further mixed with a stain containing at least one kind of fluorescence dye, which generates a difference in fluorescence intensity between the white blood cells and abnormal cells when the dye is stained, and a mixed solution is stained. Then (3) at least one ray of scattered light and at least one ray of fluorescence are measured, by measuring the measurement sample prepared in (2) with a flowcytometer and (4) the distributed area of the white blood cells is set by using the intensity difference between the scattered light and fluorescence measured in (3), and the white blood cells are classified and counted. In addition, (5) the distributed area of the abnormal cells is set, by using the intensity difference between the scattered light and fluorescence measured in (3) and the abnormal cells are classified and counted.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination] [Date of sending the examiner's decision of rejection] [Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration] [Date of final disposal for application] [Patent number]

Searching PAJ

[Date of registration]
[Number of appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号 特開2002-148261 (P2002-148261A)

(43)公開日 平成14年5月22日(2002.5.22)

			FI			テーマコート*(参考)			
(51) Int.Cl.7		徽別記号	G01	v 2	1/49		н	2G043	
G01N	33/49		C 0 9					2G045	
			G01				С	2G054	
G01N	15/14		GUI		1/64		F		
	21/64				1/78		c		
	21/78	審査請求	未請求			OL	(全 18 頁)	最終頁に続く	
(21) 出願番号		特質2000-341309(P2000-341309)	(71)世	羅人	関人 390014960 シスメックス株式会社				
(22) 出顧日		平成12年11月9日(2000.11.9)	(72) 5	神戸市中央区盛浜海岸通1丁目5番1号 (72)発明者 辻 智悠 神戸市中央区盛浜海岸通1丁目5番1号					
			(72) 3	朔者	森 知神戸市	&丞 お中央D	株式会社内 「臨灰海岸通 、株式会社内	1丁目5番1号	
			(74)	人配分	10008	88867	F 卓嗣		
								最終頁に統く	

(54) [発明の名称] 異常細胞分類計数方法

(57)【要約】

【課題】 白血球を測定すると同時化、赤芽球、大型血 小板、溶血抵抗性赤血球、ダメージ白血球、血小板凝集 などの異常細胞を、同時に分類計数する方法を提供す

(国際共手段) (1) 血液試料を、赤血球を衝突の障害 とならない程度に処理し、白血球と異常細胞を染色に好 造な状態になる血球溶解剤と肝面活性剤からなる水溶 液と混合し、(2) 染色することによって少なくとも 血球と異常細胞の間と影光態度の差異を生じる少なくと も1つの蛍光色素を含む染色液と混合し、染色し、

(2) で調製した測定用試料をフローサイトメータで測定し、少なくとも1つの販売光と、少なくとも1つの販売光と、少なくとも1つの販売光と、別なくとでは光の販度を発加いて自由球の分布領域を設定し、自由球を分類計数し、(5) (3)で制定した販品光と蛍光の強度差を用いて異常細胞の分布領域を設定し、異常細胞を分類計数する。

【特許請求の範囲】

1 【請求項1】 以下の工程からなる白血球と少なくとも 1つの異常細胞を分類計数する方法;

(1)赤血球を測定の障害とならない程度に処理し、白 血球と異常細胞を染色に好適な状態にする赤血球溶解剤 と界面活性剤からなる水溶液と混合する工程、(2)染 色することによって少なくとも白血球と異常細胞の間に 蛍光強度の差異を生じる少なくとも1つの蛍光色素を含 む染色液と混合し、染色する工程、(3)(2)で調製 した測定用試料をフローサイトメータで測定し、少なく とも1つの散乱光と、少なくとも1つの蛍光を測定する 工程、(4)(3)で測定した散乱光と蛍光の強度差を 用いて白血球の分布領域を設定し、白血球を分類計数す る工程、(5)(3)で測定した散乱光と蛍光の強度差 を用いて異常細胞の分布領域を設定し、異常細胞を分類 計数する工程、

【請求項2】 異常細胞が以下の少なくとも1つから選 ばれる請求項1記載の白血球と少なくとも1つの異常細 胞を分類計数する方法:

- (1) 血小板凝集
- (2) 大型血小板
- (3)溶血抵抗性赤血球

* (4) ダメージ白血球

(5)赤芽球

【請求項3】 白血球が以下の少なくとも1つから選ば れる請求項1記載の白血球と少なくとも1つの異常細胞 を分類計数する方法;

- (1)好塩基球
- (2)好塩基球を除く白血球
- 【請求項4】 蛍光色素が、以下の群から選ばれる請求 項1記載の白血球と少なくとも1つの異常細胞を分類計

10 数する方法;

[化2]

(式中、 R_1 、 R_2 、は水素原子又はアルキル基又はアル キニル基又は水酸基で置換されたアルキル基;Y、Zは 20 硫黄又は酸素又は窒素又は低級アルキル基を有する炭 素; nは0, 1又は2; X-はアニオンである。)

x.

(式中、R,は水素原子又はアルキル基; R,およびR, は水素原子、低級アルキル基又は低級アルコキシ基;R 。は水素原子、アシル基又はアルキル基; Zは硫黄、酸 ※

※素、あるいは低級アルキル基を有する炭素;nは0,1 又は2;X-はアニオンである。)

[化3]

$$R_1$$
 $(CH=CH)_h$ R_2

ルキル基、R,は水素原子又はジメチルアミノ基: nは 1又は2;X-はアニオンである。)

[{£4]

(式中、 R_1 は水素原子又はジメチルアミノ基; R_n はア 40 (式中、 R_1 は水素原子又はアルキル基; R_n はジメチル アミノ基; R,は水素原子又はアミノ基; R,は水素原子 又はアルキル基又はアミノ基; R,は水素原子又はジメ チルアミノ基: X-はアニオン; Yは硫黄又は酸素であ る。) [化5]

(式中、R,は水業原子又は水酸基:R,は水業原子又は 10米アルカリ金属イオンである。) スルホン酸基:R,は水業原子又はスルホン酸基:Y'は* 【代6]

NK-2825

NK-1836

NK-1954

Oxazine750

Cryptocyanine

$$(\text{HE 1 1}) = \text{NCH}_{32}$$

$$C_{2}H_{6} \qquad 1$$

NK-376 【化12】

20

Iodide green (化21)

Malachite green

[請求項5] 赤血球溶解剤が浸透圧100mOsm/ kg以下のpH2.0~5.0の水溶液である請求項1 記載の白血球と少なくとも1つの異常細胞を分類計数す

【請求項6】 界面活性剤が、以下の群から選ばれる請 求項 1 記載の白血球と少なくとも 1 つの異常細胞を分類 計数する方法。

[{22]

[ft26]

MEGA-8

R1-R2-(CH2CH2O)n-H

[{£25]

30※シュクロースモノカプレート [{£28}

Deoxy-BIGCHAP

50 【化29】

10 (式中、R₁はC₁₋₁のアルキル基: X⁻はアニオンであ S.) [{t24}

20 アルキル基、C_{*-1*}のアルケニル基又はC_{*-1*}のアラル キル基: nは1又は2である。)

(式中、R1、R1は同一又は異なって、H原子、C1-8 のアルキル基又はC。,のアラルキル基: R,はC。1,の

* n - オクチル-β-D-チオグルコシド [{£30]

n-ノニルーβ-D-チオマルトシド [{£31]

※ (化32)

n-オクチルーβ-D-チオグルコシド

n - ヘプチル - β - D - チオグルコシド

CHAPS

CHAPSO

/1である請求項1記載の白血球と少なくとも1つの異 常細胞を分類計数する方法。

【請求項8】 以下の工程からなる白血球と少なくとも 1つの異常細胞を分類計数する方法:

(1)赤血球を測定の障害とならない程度に処理し、白 血球と異常細胞を染色に好適な状態にする赤血球溶解剤 と界面活性剤からなる水溶液と混合する工程、(2)染 色することによって少なくとも白血球と異常細胞の間に 蛍光強度の差異を生じる少なくとも1つの蛍光色素を含 む染色液と混合し、染色する工程、(3)(2)で調製 50 抵抗性赤血球を分類計数する工程、(8)(3)で測定

した測定用試料をフローサイトメータで測定し、少なく 【請求項7】 界面活性利濃度が10~10000mg 40 とも1つの数乱光と、少なくとも1つの蛍光を測定する 工程、(4)(3)で測定した散乱光と蛍光の強度差を 用いて好塩基球を除く白血球の分布領域を設定し、好塩 基球を除く白血球を分類計数する工程、(5)(3)で 測定した散乱光と蛍光の強度差を用いて血小板凝集の分 布領域を設定し、血小板凝集を分類計数する工程、

(6) (3) で測定した散乱光と蛍光の強度差を用いて 大型血小板の分布領域を設定し、大型血小板を分類計数 する工程、(7)(3)で測定した散乱光と蛍光の強度 差を用いて溶血抵抗性赤血球の分布領域を設定し、溶血

11

した散乱光と蛍光の強度差を用いてダメージ白血球の分 布領域を設定し、ダメージ白血球を分類計数する工程、 (9) (3) で測定した散乱光と蛍光の強度差を用いて 赤芽球の分布領域を設定し、赤芽球を分類計数する工

程、(10)(3)で測定した散乱光と蛍光の強度差を 用いて赤芽球を成熟度でとに少なくとも2つに分類計数 する工程、(11)(4)で分類計数した白血球と、 (9) で分類計数した赤芽球より、白血球に対する赤芽

球の割合を算出する工程、(12)(9)で分類計数し た赤芽球数と、(10)で成熟度ごとに少なくとも2つ 10 **に分類計数した赤芽球数から全赤芽球に対する成熟度**と との赤芽球に対する割合を算出する工程、(13)

(3)で測定した散乱光と蛍光の強度差を用いて好塩基 球の分布領域を設定し、好塩基球を分類計数する工程。 【請求項9】 測定する散乱光が、前方低角散乱光、前 方高角散乱光及び側方散乱光から選ばれる少なくとも 1 つである請求項1~8記載の異常細胞分類計数方法。 【発明の詳細な説明】

[00001]

[発明の属する技術分野] 本発明はフローサイトメトリ 20 による異常細胞の分類計数に関する。

[0002]

【従来の技術】臨床検査の分野において、赤芽球、大型 血小板などを測定するととは、疾患の診断、予後診断を 行う上で極めて有用な情報を得ることができる。通常、 赤芽球は骨髄中に存在し、末梢血中には存在しない。そ のため末梢血への赤芽球の出現は、急性骨髄性白血病、 溶血性貧血、鉄欠乏性貧血、悪性貧血、サラセミアなど の疾患が存在する可能性を示している。大型血小板の出 現については、ITPなどの疾患が存在する可能性を示し ている。溶血抵抗性赤血球、血小板凝集についても、造 血器疾患が存在する可能性を示している。 また、 ダメー ジ白血球は、採血後時間が経過した、保存状態が悪い、 薬物投与などの影響がある可能性を示している。

[0003]近年、フローサイトメータの原理を応用し た種々の全自動白血球分類計数装置が提供されている。 しかしながら、これらの装置は、赤芽球、大型血小板、 溶血抵抗性赤血球、ダメージ白血球、血小板凝集などを 同時に1つの測定チャンネルで測定することはできず、 複数の測定チャンネルを用いて検出していた。また複数 40 の試薬を使用する必要があり、この場合ランニングコス トが高くなるという問題がある。

【0004】さらに、全てのチャンネルが、検体測定時 にすべて使用されるわけではなく、ディスクリートされ て行われることが多い。このような場合、一つの測定法 では、異常細胞に対する十分な検知力を得ることができ ず、異常細胞を見落とすことがある。

100051

[発明が解決しようとする課題] 本発明は、白血球を測 定すると同時に、赤芽球、大型血小板、溶血抵抗性赤血 50 【0013】pHが低すぎる場合、赤血球のみならず、

球、ダメージ白血球、血小板凝集などの異常細胞を、同 時に分類計数する方法を提供することを目的とする。 [80001

【課題を解決するための手段】 本発明は、以下の工程: (1)赤血球を測定の障害とならない程度に処理し、白 血球と異常細胞を染色に好適な状態にする赤血球溶解剤 と界面活性剤からなる水溶液と混合する工程、(2)染 色することによって少なくとも白血球と異常細胞の間に 蛍光強度の差異を生じる少なくとも1つの蛍光色素を含 む染色液と混合し、染色する工程、(3)(2)で調製 した測定用試料をフローサイトメータで測定し、少なく とも1つの散乱光と、少なくとも1つの蛍光を測定する 工程、(4)(3)で測定した散乱光と蛍光の強度差を 用いて白血球の分布領域を設定し、白血球を分類計数す る工程、(5)(3)で測定した散乱光と蛍光の強度差 を用いて異常細胞の分布領域を設定し、異常細胞を分類 計数する工程、からなる異常細胞分類計数方法を提供す

[0007]

【発明の実施の形態】本発明でいう血液試料は、末梢血 液、臍帯血、骨髄液、尿、アフェレーシスで採取した血 液試料などの体液試料をいう。

[0008]溶血抵抗性赤血球とは、一般的に知られる 溶血法などでは、溶解されない赤血球のことをいう。

[0009]ダメージ白血球とは、採血後時間が経過し た、または保存状態が悪く、細胞膜に損傷を受けた白血 弦のととをいう。

[0010] 本発明ではまず、血液試料を、白血球並び に異常細胞を染色に好適な状態にする赤血球溶解剤と界 面活性剤からなる溶血剤と混合し、血液試料中の赤血球 を測定の障害とならない程度に溶解する。このため化好 適な溶解剤とは、赤血球を溶解するが、白血球細胞への ダメージの少ない溶解剤であり、 例えば、浸透圧 1 0 0 mOsm/kg以下、pH2.0~5.0の水溶液であ

【0011】本工程の目的は、異常細胞と白血球を測定 する上で障害となる赤血球を溶血すること、異常細胞と 白血球の間に蛍光強度の差異を生じさせることである。 【0012】赤血球は、若干の個体差があるが、通常1 50mOsm/kg以下の浸透圧で細胞膜に細孔を生 じ、細胞内部のヘモグロビンを流出し、光学的に透明と なる(溶血する)。光学的に透明となった赤血球は、測 定の障害とはならなくなる。赤血球の溶血は浸透圧の低 いほど、pHの低いほど速やかに進行する。本発明で使 用する溶血剤では、個体差考慮して100m〇sm/k g以下の浸透圧を使用する。との浸透圧を達成するため には、例えば、NaC1、KC1などの電解質、糖類又 は後述の緩衝剤濃度などにより浸透圧を調整することが できる。

白血球、赤芽球などの異常細胞にも過度の障害を与える ため、後述する蛍光強度の差異が得にくくなる。

【0014】溶血のpHは、赤血球の溶血が効率よく行 われるために、酸性側にすることが好適である。特に好 適には、2.0~5.0のpHが使用される。さらに好 適には2.5~4.5のpHが選ばれる。

【0015】また、pHを一定に保つためには、緩衝剤 を使用することが好適であり、設定するp H ± 2.0の 付近にpKaを有する緩衝剤が使用できる。例えば、ク エン酸、リンゴ酸、マレイン酸、ジグリコール酸、マロ ン酸などの緩衝剤を含むことができる。

[0016] さらに、溶血剤中に少なくとも1つの、分 子内に少なくとも1つの芳香環を有する有機酸もしくは その塩を使用することにより、より効果的に(短時間 に) 赤血球を溶血することができる。 好ましい有機酸も しくはその塩としては、例えばサリチル酸、サリチル酸 ナトリウム、フタル酸などが挙げられる。これらは、綴 衝剤としても作用する。

【0017】本条件下では、赤芽球の細胞膜も赤血球と 同様に細孔を生じ溶血するが、赤芽球の細胞核の性状 は、ほぼ生きた細胞と同様に保たれる。

[0018]一方、白血球の細胞膜への傷害は明確では ないが、光学的顕微鏡による観察では、生細胞と顕著な 差は認められない。

[0019] 本発明では、界面活性剤を含むが、界面活 性剤は、難溶性の色素の可溶化、赤血球ゴーストの凝集 防止、赤血球ゴースト収縮、赤血球溶血促進の目的で使 用される。

【0020】しかし、界面活性剤の濃度が高すぎる場 合、赤血球のみならず、白血球、赤芽球などにも過度の 30 [化36] 傷害を与え、特に赤芽球の形状を変化させ、後述する赤*

* 芽球と白血球の蛍光強度の差異を小さくする問題があ

【0021】従って、本発明に使用する界面活性剤は、 赤芽球を含む異常細胞と白血球の蛍光強度の差異を小さ くしないように濃度の調整を行った。

14

[0022]界面活性剤濃度は、10~1000mg /1にすることが好適である。さらに好適には、100 ~5000mg/1の濃度が選ばれる。

[0023] との結果、予期せぬことに、従来不可能で あると考えられてきた、異常細胞と白血球の間の明瞭な 蛍光強度の差異を生じさせ、さらに赤芽球を成熟度ごと に分類計数することが可能になった。

【0024】少なくとも白血球と異常細胞の間に蛍光強 度の差異を生じる蛍光色素とは、以下の群からなる色素 のうち少なくとも 1 種類が使用される。

[0025]

[0026](式中、 R_1 、 R_2 、は水素原子又はアルキ ル基又はアルキニル基又は水酸基で置換されたアルキル 基;Y、Zは硫黄又は酸素又は窒素又は低級アルキル基 を有する炭素; nは0、1又は2; X-はアニオンであ S.)

[0027]

【0028】(式中、R.は水素原子又はアルキル基; R, およびR, は水素原子、低級アルキル基又は低級アル コキシ基; R,は水素原子、アシル基又はアルキル基; 乙は硫黄、酸素、あるいは低級アルキル基を有する炭 ※

40※素; nは0, 1又は2; X-はアニオンである。) [0029]

[化37]

[0030] (式中、R₁は水素原子又はジメチルアミ 50 ノ基;R₁はアルキル基、R₃は水素原子又はジメチルア

15 ミノ基; nは1又は2; X-はアニオンである。) [0031]

[{t38]

* [0032] (式中、R,は水素原子又はアルキル基: R,はジメチルアミノ基:R,は水素原子又はアミノ基; R。は水素原子又はアルキル基又はアミノ基: R,は水素 原子又はジメチルアミノ基:X-はアニオン:Yは硫黄 又は酸素である。)

[0033]

[化39]

[0034] (式中、R.は水素原子又は水酸基:R.は % [0035] 水素原子又はスルホン酸基; R, は水素原子又はスルホ 20 【化40】 ン酸基: Y*はアルカリ金属イオンである。) *

NK-2825 [0036]

NK-1836 [0037]

NK-1954 [0038] [{£43]

* Cryptocyanine [0 0 4 0] [(£4 5]

10 NK-376

[0041]

(CH=CH)₂

30

Oxazine720 (0 0 4 5 1 (45 5 0) CH₃ CH₅ CH₁₂ NICH₁₂

LD700 [0 0 4 7] [{£5 2]

[41:56]

Iodide green

Malachite green

[0051]式中、ヘテロ環の窒素原子又は炭素原子化 結合するアルキル基は、炭素数1-20、好ましくは、 1-10、より好ましくは炭素数1-6のアルキル基で あり、例えば、メチル、エチル、プロビル、ブチル、ベ ンチル、ヘキシルなどを挙げることができる。

[0052] 低級アルキル蒸又は低級アルコキシル基とは炭素数 1 - 8 の直鎖又は分酸アルキル基又はブルコキシル基であり、好ましくはメチル、エチル、メトキシ、エトキシである。アシル基としては炭素数 1 - 3 のもの、例えば、ホルミル、アセチル、プロピオニルが好ま 40 しい、好ましいアニオンには、F、C1、Br、1 - などのハロゲンイオン、及びCF、SO、、BF、、C10、などを含む。

【0053】上紀に記載した色素のうちNKシリーズは、日本感光色素研究所(特)より、LDS730、LD700はExciton社より、その他のものは市販品を購入することができる。

[0054]蛍光色素は、溶血剤に溶解させ、溶血剤と 同時に血液に作用させても(混合させても)良いし、溶 解処理(工程の)後、適当な溶媒(水、低級アルコー

ル、エチレングリコール、DMSO、等)に溶解したものを添加しても良い、色素の濃度は使用する色素によりの異なるが、一般にの、01~100mg/1、好ましくは0.1~10mg/1、より好ましくは0.3~3.0mg/1である。なお、この濃度は溶血剤と色素溶液を組合した状態での濃度である。

[0055]前述の溶血剤で処理した血球を上述の色素 で染色した場合、白血球な強く染色され、フローサイト メータで制定した場合強い。蛍光を発する。一方、赤芽球 は弱く染色され、弱い蛍光を発する。白血球と赤芽球の 蛍光強度に差異が生じる作用機序は明確ではないが、お そう、赤芽球の核(DNA)が最縮しているために、色 その振散核への取り込みが阻害されていると考えられ

る。 【0056】本発明で使用される界面活性剤としては、 以下の群から少なくとも1種類が好適に使用される。 【0057】

[0058] (式中、R、R、及びR、は同一又は異々って、H原子、C、、アルキル基又はC。、のアラルキル差、R、はC。、、のアラルキル差、R、はC。、、のアラルキル差:X・はアニオンである。) (0059] (4た57]

$$N^{+}-R_{1}$$
 X

特開2002-148261

```
22
                                  * [0062] (式中、R1、R2は同一又は異なって、H
[0060] (式中、R、はC、、、のアルキル基: X-は
                                   原子、C:-のアルキル基又はC:-のアラルキル基:R
アニオンである。)
                                   ,はC<sub>*-1</sub>*のアルキル基、C<sub>*-1</sub>*のアルケニル基又はC
[0061]
                                    *-1*のアラルキル基: nは1又は2である。)
[{£58]
                                    [0063]
                                    (化591
             R1-R2-(CH2CH2O)n-H
             (式中、R1はC9-25のアルキル基、アルケニル基又はアルキニル基;
                              または-COO-; nは10~40である。)
 [0064]
 [160]
                                     シュクロースモノカプレート
 MEGA-8
                                     [0066]
 [0065]
                                     [(£62)
 【化61】
                                    ★n-オクチル-β-D-チオグルコシド
 Deoxy-BIGCHAP
                                      [0068]
  [0067]
                                      [化64]
  [{t63}
   n-ノニル-β-D-チオマルトシド
```

[0069] [(£65] 特闘2002-148261

$$n - ^{ }$$
 プチル- $\beta - D -$ チオグルコシド [0070]

(13)

CHAPSO

[0073]上記の式中、C1-0のアルキル基又はCc-0 のアラルキル基としては、メチル、エチル、プロビル、 **ブチル、ペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル、ベ** ンシルなどを挙げることができる。好ましくは、メチ ル、エチルなどのC₁₋₁のアルキル基である。

【0074】C_{*-1*}のアルキル基、C_{*-1*}のアルケニル 基又はC+-1*のアラルキル基としては、オクチル、デシ ル、ドデシル、テトラデシル、オレイルなどを挙げるこ とができる。 好ましくはデシル、ドデシル、テトラデシ ルなどのC10-11の直鎖のアルキル基である。

-- 【0075】C_{*-1*}のアルキル基としては、デシル、ド デシル、テトラデシルなどのC₁₀₋₁₈の直鎖のアルキル 其を挙げることができる。

[0076]また、C9-25のアルキル基、アルケニ ル基又はアルキニル基の例としては、ノニル、ドデシ ル、ヘキサデシル、オレイル等が挙げられる。

【0077】上記に記載した界面活性剤のうち、MEG A-8からCHAPSOまでは株式会社 同仁化学研究 所より購入することができる。

【0078】界面活性剤の濃度は、界面活性剤の種類に より好適な濃度が異なるが、10~1000mg/ 1、好ましくは100~5000mg/1、さらには好 50 【0083】フローサイトメータの光源は、特に限定さ

ましくは1000~3000mg/1である。なお、こ の濃度は溶血剤に含まれる界面活性剤の濃度である。

30 【0079】本発明の好ましい態様では、サリチル酸な どの有機酸、色素、及び界面活性剤を精製水に溶解し、 NaOH、HC1などを用いてpHを調整して得られる 簡単な組成の試薬を用いることができる。試薬と試料を 混合し、15~50℃、好ましくは20~40℃で、3 \sim 120秒間、好ましくは5 \sim 40秒間反応させる。 [0080] とのようにして調製した測定用試料をフロ ーサイトメータで測定し、少なくとも1つの散乱光と、 少なくとも 1 つの蛍光を測定する。

【0081】本発明でいう散乱光は、一般に市販される 40 フローサイトメータで測定できる散乱光をさし、前方低 角散乱光(受光角度の例として、0~5度未満)、前方 高角散乱光(受光角度の例として、5~20度付近)、 側方散乱光(受光角度は90度付近)等をいい、好まし くは、前方低角散乱光が選ばれ、この散乱光は白血球の 大きさ情報を反映する。

[0082] 蛍光とは、前述の細胞成分と色素から発せ られるもので、使用する色素によって好適な受光波長が 選択される。蛍光信号は、細胞化学的特性を反映するも のである。

れず、色素の励起に好適な波長の光源が選ばれる。例え ば、アルゴンイオンレーザ、He-Neレーザ、赤色半 導体レーザ、青色半導体レーザなどが使用される。特に 半導体レーザは気体レーザに比べ非常に安価であり、装 置コストを大幅に下げることができる。

[0084]次いで、測定した散乱光と蛍光の強度差を 用いて赤芽球系細胞を分類計数し、赤芽球系細胞を成熟 度ごとに分類計数する。「測定した散乱光と蛍光の強度 差を用いて、赤芽球系細胞を分類計数する工程」とは、 例えば、X軸に蛍光、Y軸に前方低角散乱光をとってス 10 キャッタグラムを描いた場合、例えば図1に示すよう に、赤芽球(NRBC)、白血球(WBC)及びゴースト化し た細胞 (Ghost) の各細胞は、集団 (クラスター) を形 成して分布する。そしてとの集団を、適当な解析ソフト を用いて各集団の領域を設定し、その領域内に含まれる 細胞数を解析することにより、赤芽球の数と割合を計算 する工程をいう。「赤芽球を成熟度に分類計数する工 程」とは、例えば、X軸に蛍光、Y軸に前方低角散乱光 をとってスキャッタグラムを描いた場合、例えば図1に 示すように、赤芽球は成熟度によって集団 (クラスタ ー)を形成して分布する。Stage I領域は、最も幼若な 赤芽球である前赤芽球と好塩基性赤芽球が分布し、Stag*

* e II領域は、多染性赤芽球、StageIII領域は、最も成熟 した正染性赤芽球が分布している。また、Stage IV領域 は、脱核直線の赤芽球が分布している。そしてとの集団 を適当な解析ソフトを用いて各集団の領域を設定し、そ の領域内に含まれる細胞数を解析することにより、赤芽 球の各成熟度での数と割合を算出する工程をいう。 [0085]また、「測定した散乱光と蛍光の強度差を 用いて、血小板凝集を分類計数する工程」とは、例え ば、X軸に蛍光、Y軸に前方低角散乱光をとってスキャ ッタグラムを描いた場合、例えば図1に示すように、血 小板凝集は、集団 (クラスター) を形成して分布する。 そしてこの集団を、適当な解析ソフトを用いて領域を設 定し、その領域内に含まれる細胞数を計数することによ り、血小板凝集の数と割合を算出する工程をいう。 [0086]本発明を以下の実施例によってさらに詳し

く説明するが、本発明には種々の変更、修飾が可能であ り、従って、本発明の範囲は以下の実施例によって限定 されるものではない。

[0087]

20 【実施例】実施例1 赤芽球出現例 以下の組成の試薬を調製した。

10mM サリチル酸 (市販品) 0.3mg/1 NK-2825 (日本感光色素研究所 (株)) ドデシルトリメチルアンモニウムクロライド (市販品) 0.3g/1 11

NaOHでpHを3.0に調製(浸透圧 40mOsm/kg)

上記試業1.0m1に抗凝固剤処理した赤芽球が末梢血 に出現した患者の血液を30μ1を加え、40℃で5秒 間反応させた後、フローサイトメータで、前方低角散乱 30 光、蛍光を測定した。光源は633nmの赤色半導体レ ーザを使用した。蛍光は660nm以上の波長の蛍光を 測定した。

【0088】図2にX軸に赤蛍光強度、Y軸に前方低角 散乱光をとったスキャッタグラムを示す。血球は、白血 球、赤芽球StageI、赤芽球StageIIIの 4つの集団を形成する。

[0089] 上記の血液にメイグリュンワルド染色を施 した後、-顕微鏡により目視を行った。赤芽球を前赤芽 球、好塩基性赤芽球、多染性赤芽球、正染性赤芽球に分 40 類し、上記フローサイトメータで得られた結果と比較し

【0090】図3にフローサイトメータと目視の結果を 示す。図3より、本発明と目視の結果がよく一致してい るととが判明した。

[0091]実施例2 赤芽球及び溶血抵抗性赤血球出

メイグリュンワルド染色を施した後、顕微鏡により目視 を行った結果、脱核直前の赤芽球が認められ、市販の血 球計数器で溶血抵抗性と判定された抗凝固剤処理した息 50 [0095]実施例4 大型血小板出現例

者の血液30μ1に実施例1の試薬1.0mlを加え、 40°Cで5秒間反応させた後、フローサイトメータで、

前方低角散乱光、蛍光を測定した。光源は633nmの 赤色半導体レーザを使用した。蛍光は660nm以上の 波長の蛍光を測定した。

[0092]図4にX軸に赤蛍光強度、Y軸に前方低角 散乱光をとったスキャッタグラムを示す。 血球は、白血 球、脱核直前の赤芽球、溶血抵抗性赤血球の3つの集団 を形成する。図4より、本発明により脱核直前の赤芽 球、溶血抵抗性赤血球が測定できることが判明した。

[0093] 実施例3 血小板凝集出現例

メイグリュンワルド染色を施した後、顕微鏡により目視 を行った結果、血小板凝集が認められた抗凝固剤処理し た患者の血液30μlに 実施例1の試薬1.0mlを 加え、40°Cで5秒間反応させた後、フローサイトメー タで、前方低角散乱光、蛍光を測定した。光源は633 nmの赤色半導体レーザを使用した。 蛍光は660nm 以上の波長の蛍光を測定した。

【0094】図5にX軸に赤蛍光強度、Y軸に前方低角 散乱光をとったスキャッタグラムを示す。 血球は、白血 球、血小板凝集の2つの集団を形成する。図5より、本 発明により血小板凝集が測定できることが判明した。

メイグリュンワルド染色を施した後、顕微鏡により目視 を行った結果、大型血小板が認められた抗凝固剤処理し た患者の血液30μ1に 実施例1の試薬1. 0mlを 加え、40℃で5秒間反応させた後、フローサイトメー タで、前方低角散乱光、蛍光を測定した。光源は633 nmの赤色半導体レーザを使用した。蛍光は660nm 以上の波長の蛍光を測定した。

77

[0096] 図6にX軸に赤蛍光強度、Y軸に前方低角 散乱光をとったスキャッタグラムを示す。 血球は、白血 球、大型血小板の2つの集団を形成する。図6より、本 10 時化、赤芽球、大型血小板、溶血抵抗性赤血球、ダメー 発明により大型血小板が測定できることが判明した。

【0097】実施例5 好塩基球出現例

実施例1の試薬1.0m1に抗凝固剤処理した好塩基球 が末梢血に出現した患者の血液を30 μ 1 を加え、40 *Cで5秒間反応させた後、フローサイトメータで、前方 低角散乱光、蛍光を測定した。光源は633nmの赤色 半導体レーザを使用した。蛍光は660nm以上の波長 の蛍光を測定した。

【0098】図7にX軸に赤蛍光強度、Y軸に前方低角 散乱光をとったスキャッタグラムを示す。血球は、好塩 20 基球、好塩基球以外の白血球の2つの集団を形成する。

【0099】上記の血液にメイグリュンワルド染色を施 した後、顕微鏡により目視を行った。白血球を好塩基 球、好塩基球以外の白血球に分類し、上記フローサイト メータで得られた結果と比較した。図8にフローサイト メータと目視の結果を示す。図8より、本発明と目視の 結果がよく一致していることが判明した。

【0100】実施例6 ダメージ白血球出現例 実施例1の試業1.0m1に抗凝固剤処理し、採血後4 8時間経過した末梢血を30µ1を加え、40°Cで5秒 30 【図9】本発明の実施例6によって得られるスキャッタ 間反応させた後、フローサイトメータで、前方低角散乱*

*光、蛍光を測定した。光源は633nmの赤色半導体レ ーザを使用した。蛍光は660mm以上の波長の蛍光を 測定した。

【0101】図9にX軸に赤蛍光強度、Y軸に前方低角 散乱光をとったスキャッタグラムを示す。血球は、ダメ ージ白血球、それ以外の白血球の2つの集団を形成す る。

[0102]

[発明の効果] 本発明によれば、白血球を測定すると同 ジ白血球、血小板凝集などの異常細胞を、同時に分類計 数することができる。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の方法によって得られるスキャッタグラ ムの模式図である。

【図2】本発明の実施例1によって得られるスキャッタ グラムである。

【図3】本発明の実施例1において本発明と目視の結果 を比較した図である。

【図4】本発明の実施例2によって得られるスキャッタ グラムである。

【図5】本発明の実施例3によって得られるスキャッタ グラムである.

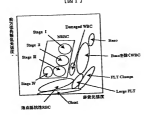
【図6】本発明の実施例4によって得られるスキャッタ **グラムである。**

【図7】本発明の実施例5によって得られるスキャッタ グラムである。

【図8】本発明の実施例5 において本発明と目視の結果 を比較した図である。

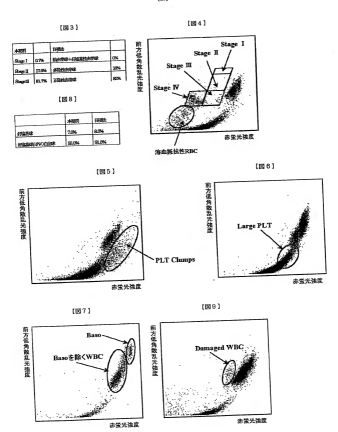
グラムである。

[図1]



[図2]





BEST AVAILABLE COPY

【手続補正書】 [提出日] 平成12年11月9日(2000, 11. 9)

【手続補正1】 [補正対象書類名] 明細書

【補正対象項目名】請求項1 [補正方法] 変更

【補正内容】

【請求項1】 以下の工程からなる白血球と少なくとも 1 つの異常細胞を分類計数する方法:

(1)血液試料を、赤血球を測定の障害とならない程度 に処理し、白血球と異常細胞を染色に好適な状態にする 赤血球溶解剤と界面活性剤からなる水溶液と混合する工 程、(2)染色することによって少なくとも白血球と異 常細胞の間に蛍光強度の差異を生じる少なくとも1つの 蛍光色素を含む染色液と混合し、染色する工程、(3) (2) で調製した測定用試料をフローサイトメータで測 定し、少なくとも1つの散乱光と、少なくとも1つの蛍 光を測定する工程、(4)(3)で測定した散乱光と蛍

光の強度差を用いて白血球の分布領域を設定し、白血球 を分類計数する工程、(5)(3)で測定した散乱光と **蛍光の強度差を用いて異常細胞の分布領域を設定し、異** 常細胞を分類計数する工程。

【手続補正2】

【補正対象書類名】明細書

[補正対象項目名]請求項8 [補正方法] 変更

[補正内容]

【請求項8】 以下の工程からなる白血球と少なくとも 1つの異常細胞を分類計数する方法;

- (1)血液試料を、赤血球を測定の障害とならない程度 に処理し、白血球と異常細胞を染色に好適な状態にする 赤血球溶解剤と界面活性剤からなる水溶液と混合する工 程、(2) 染色することによって少なくとも白血球と異 常細胞の間に蛍光強度の差異を生じる少なくとも1つの 蛍光色素を含む染色液と混合し、染色する工程、(3)
- (2) で調製した測定用試料をフローサイトメータで測 定し、少なくとも1つの散乱光と、少なくとも1つの蛍 光を測定する工程、(4)(3)で測定した散乱光と蛍 光の強度差を用いて好塩基球を除く白血球の分布領域を 設定し、好塩基球を除く白血球を分類計数する工程、
- (5) (3) で測定した散乱光と蛍光の強度差を用いて 血小板凝集の分布領域を設定し、血小板凝集を分類計数*

*する工程、(6)(3)で測定した散乱光と蛍光の強度 差を用いて大型血小板の分布領域を設定し、大型血小板 を分類計数する工程、(7)(3)で測定した散乱光と 蛍光の強度差を用いて溶血抵抗性赤血球の分布領域を設 定し、溶血抵抗性赤血球を分類計数する工程、(8)

(3)で測定した散乱光と蛍光の強度差を用いてダメー ジ白血球の分布領域を設定し、ダメージ白血球を分類計 数する工程、(9)(3)で測定した散乱光と蛍光の強 度差を用いて赤芽球の分布領域を設定し、赤芽球を分類 計数する工程、(10)(3)で測定した散乱光と蛍光 の強度差を用いて赤芽球を成熟度 ごとに少なくとも2つ に分類計数する工程、(11)(4)で分類計数した白 血球と、(9)で分類計数した赤芽球より、白血球に対 する赤芽球の割合を算出する工程、(12)(9)で分 類計数した赤芽球数と、(10)で成熟度ごとに少なく とも2つに分類計数した赤芽球数から全赤芽球に対する 成熟度ごとの赤芽球に対する割合を算出する工程、(1 3) (3) で測定した散乱光と蛍光の強度差を用いて好 塩基球の分布領域を設定し、好塩基球を分類計数する工

【手続補正3】 【補正対象書類名】明細書 【補正対象項目名】0006 [補正方法] 変更

【補正内容】

[0006] 【課題を解決するための手段】本発明は、以下の工程: (1)血液試料を、赤血球を測定の障害とならない程度 に処理し、白血球と異常細胞を染色に好適な状態にする 赤血球溶解剤と界面活性剤からなる水溶液と混合する工 程、(2)染色することによって少なくとも白血球と異 常細胞の間に蛍光強度の差異を生じる少なくとも1つの 蛍光色素を含む染色液と混合し、染色する工程、(3) (2) で調製した測定用試料をフローサイトメータで割 定し、少なくとも1つの散乱光と、少なくとも1つの蛍 光を測定する工程、(4)(3)で測定した散乱光と蛍 光の強度差を用いて白血球の分布領域を設定し、白血球 を分類計数する工程、(5)(3)で測定した散乱光と 蛍光の強度差を用いて異常細胞の分布領域を設定し、異 常細胞を分類計数する工程、からなる異常細胞分類計数

フロントページの続き

(51)Int.Cl.7 G01N 33/48 識別記号

FI G01N 33/48 33/50

方法を提供する。

?~₹J-ド (参考) Р

// GOIN 33/50

 (72)発明者 坂田 孝 神戸市中央区協浜湖岸通1丁目5番1号 シメックス株式会社内
 (72)発明者 神戸市中央区協浜海岸通1丁目5番1号 シスックス株式会社内 F ターム(参考) 2C043 AA03 BA16 CA03 DA02 DA05 EA01 EA14 KA02 KA09 LA01 2C045 AA03 AA04 AA07 BA13 B825 B829 BB40 CA02 CA03 CA11 CA16 CA22 CA23 CA24 CA25 CB01 FA14 FA37 FB12 CA01 GA02 GA03 GA04 CA10 CC11 CC15 2C054 AA07 AB02 BB08 CA30 CE02

EA03 FA08 GA04 GB02